BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

PatentschriftDE 44 44 032 C 1

DEUTSCHES PATENTAMT Aktenzeichen: P 44 44 032.4-41
Anmeldetag: 10, 12, 94

Offenlegungstag:
 Veröffentlichungstag
 der Patenterteilung:

2, 5.96

(S) Int. Cl.⁶: C 05 F 3/00 C 02 F 1/00 // (C05F 15/00,9:04) (C05F 15/00,9:04)

DE 4440

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

73 Patentinhaber:

Kühn Umweltprodukte GmbH, 29683 Fallingbostel, DE

② Vertreter:

Patentanwälte Hauck, Graalfs, Wehnert, Döring, Siemons, 20354 Hamburg ② Erfinder:

Kühn, Horst, Dipl.-Ing., 29683 Fallingbostel, DE; Groth, Michael, Dipl.-Biol., 30181 Hannover, DE

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> DE 40 27 581 A1 DE 37 37 747 A1 EP 03 80 821 A1

(S) Verfahren und Vorrichtung zur kontinulerlichen Aufbereitung von Gülle

Varietren zur Tennung von Gülle in eine feste und eine füsste eine Angest einer Augste von Kalk zur Befreitung von Ammeniek-Stickstoff, Zugebe von Eisen zur Fällung von Orthophosphat und Zugebe von Behmen zur Koeguteiton von pertikulären Bestandteilen, dedurch gekennzeichner, daß die Gülle kontinuierlich und unwerdennt in zwel Verstänrensstufen bei geringem Pletzbedart verarbeitet wirdt, wobei in einem ersten Reskichnebhälter der Kalk zugegeben wird und anschließend das Gemitsch aus weitestigehend ammenitum-stickstorfberfeiter Gülle und Kalk unter Zugegbe des Elsensalzes in sinen zweiten Reskichnebelfüter geleitet wird, siner Einsteltung von Dispersionewszes einer strömungsgestützten Fictation unterworfen und eine Trennung in Feststoffe und geweinigte Filiastighasse vorgenommen wirdt.

DE 44 44 032

Beschreibung

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Aufbereitung von Gülle nach dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1.

Die Entsorgung der in erheblicher Menge in der Landwirtschaft anfallenden Gülle stellt ein schwerwiegendes Problem dar, da ein Ausbringen der Gülle auf die Felder aufgrund von in dieser konzentriert enthaltenen umweltbelastenden Stoffen nur mengenmäßig und 10 zeitlich beschränkt vorgenommen werden kann. Daher sind Verfahren von großer Bedeutung, durch die zum einen umweltbelastende Bestandteile der Gülle, wie zum Beispiel Stickstoff- und Phosphorverbindungen, entfernt werden können und zum anderen eine Volu- 15 menreduzierung der Güllemasse bewirkt werden kann, um eine umweltschonende, platzsparende Lagerung der Gülle vor allem während der Wintermonate zu erleich-

Die EP 0 380 821 beschreibt ein mehrstufiges Aufbe- 20 reitungsverfahren für dicke Gülle, wobei in einem ersten Schritt die Gülle, die beispielsweise einen Trockensubstanzgehalt von 2% aufweisen kann, stark, in einem Verhältnis von mindestens 1:4 verdünnt wird, um die Wirkung von anschließend zugegebenen Chemikalien 25 zu begünstigen. In einer der darauffolgenden Flokkungsstufen wird durch Zugabe von Metallsulfat eine Trennung in eine Flüssigkeits- und eine Schlammphase vorgenommen. Die Flockungsstufen können wiederholt stanzgehalt in der Schlammphase zu erzielen. Ferner werden in den Flockungsstufen Kalkhydrat zur Befreiung der Flüssigkeit von Phosphor, Metallen und Stickstoff und in einer ersten Flockungsstufe bzw. in einer abschließenden Konditionierungs- und Entwässerungs- 35 stufe für die Schlammphase Polyelektrolyte zugegeben. In der ersten Flockungsstufe abgetrennte Flüssigkeit wird zur Verdünnung weiterer eingebrachter dicker Gille verwendet. Nachteile dieses Verfahrens ergeben sich aus der starken Verdünnung, die die Bearbeitung 40 großer Volumina erfordert, ferner aus der Trennung der Phasen durch ein Absinken der ausgeflockten Bestandteile, was zu einer diskontinujerlichen Aufbereitung der Gülle führt. Darüber hinaus ist das Verfahren aufwendig und in seinem Ablauf kompliziert, was die Anordnung 45 einer Vielzahl von Behältern unter größerem Platzbedarf für die Durchführung des Verfahrens und dementsprechend einen hohen Regulationsaufwand erfordert.

In der DE 40 27 581 wird ein Verfahren und eine Anlage zur kontinuierlichen Aufbereitung von Gülle be- 50 schrieben, bei dem zunächst Feststoffe der Gülle in einer mechanischen Abtrennstufe abgetrennt werden und die verbleibende Flüssigkeit nach Zusetzung von Flokkungsmitteln und Fällmitteln in Form von Carbonsäuren oder Mineralsäuren durch Flotation weiter geklärt 55 wird. Eine Alkalisierung der Flüssigkeit zur Austreibung von enthaltenem Ammoniak erfolgt nicht. In der resultierenden Dünngülle ist der Stickstoffgehalt nur um 50 bis 80% reduziert.

Ein Verfahren zum Entzug des Gülleammoniaks und 80 den, wenn diese biologisch behandelt werden soll. dessen Umwandlung zu konzentriertem Ammoniakwasser wird in der DE 37 37 747 dargestellt. Dabei wird der Gülle vorzugsweise gebrannter Kalk zugesetzt und dadurch freigesetztes Ammoniak abgesaugt und in einer Wasserlösung gebunden.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein einfaches und wenig aufwendiges Verfahren zur kontinuierlichen Aufhereitung von Gülle, bei dem eine Volumenreduktion der Güllemasse und eine Schadstoffbeseitigung erfolgt, zur Verfügung zu stellen.

Diese Aufgabe wird durch die Merkmale des Anspruchs 1 gelöst.

In einer ersten Verfahrensstufe wird die zu verarbeitende Gillle in einen ersten Reaktionsbehälter geleitet und mit Kalk, vorzugsweise Kalkmilch, konditioniert, um eine Alkalisierung der Gülle und somit eine Überführung von Ammonium in Ammoniak zu erreichen. Die damit verbundene Entweichung des Ammoniaks kann durch Rühren und ein Einperlen von Mikroluftbläschen in die Güllemasse unterstützt werden. Auf diese Weise kann der Ammoniumgehalt in der flüssigen Phase der Güllemasse erheblich gesenkt werden. Um eine unmittelbare gesundheitliche Gefährdung und eine Geruchsbelästigung zu vermeiden, sieht eine Ausgestaltung der Erfindung vor, das aus dem ersten Reaktionsbehälter entweichende Ammoniak über dem Reaktionsbehälter abzufangen. Dies kann zum Beispiel durch Einleitung in eine Vorlage in Form von Schwefelsäure unter Entstehung von Ammoniumsulfat geschehen

Anschließend wird das Gemisch aus Gülle und Kalk einem zweiten Reaktionsbehälter zugeführt und Eisensalz, zum Beispiel in Form von FeCla FeCISO4, FeSO4. zugegeben. Die Eisensalzzugabe bewirkt zum einen eine Ausfällung von Orthophosphat und eine Mikroflokkung und zum anderen eine Reduzierung des pH-Wertes des Gülle/Kalk-Gemisches. Für die Weiterverarbeitung ist es günstig, die Zugabe des Eisens so zu dosieren, angewendet werden, um einen höheren Trockensub- 30 daß der pH-Wert sich nahe des neutralen Wertes befin-

> Im zweiten Reaktionsbehälter findet eine Zugabe von Polymeren statt, die als Flockungsmittel eine Koagulation von partikulären Bestandteilen des Gemisches hervorrufen. Gleichzeitig wird in den Reaktionsbehälter Dispersionswasser eingeleitet, um Flotation zu erzeugen. Dabei kommt es zu unterschiedlicher Benetzung von Teilchen, Aufgrund von Dichteunterschieden sinken benetzte Teilchen ab, nicht benetzte lagern sich an die durch das Güllegemisch geleiteten Luftblasen an und wandern an die Oberfläche und können mit dem an der Oberfläche verdichteten Schlamm entfernt werden.

Nach der Trennung in Feststoffe und flüssiger Phase kann gemäß einer Ausgestaltung der Erfindung eine zusätzliche Abschlagung eines großen Teils von in der festen Phase verbliebenem Wasser erfolgen, beispielswelse durch Sieben oder Zentrifugieren. Die erhaltene fillssige Phase kann einer biologischen und/oder einer chemisch-physikalischen Nachbehandlung unterzogen werden, um den CSB-Wert zu reduzieren. Hierfür eigenen sich zum Beispiel Polyaluminiumchlorid (PAC) und Wasserstoffperoxid.

Die Feststoffe können mit organischen Abfällen verschnitten und kompostiert und somit in einen Wertstoff überführt werden, wobei zur Feuchtigkeitsregulierung die bei der Einleitung des Ammoniaks in die Vorlage entstehende Lösung verwendet werden kann. Diese kann außerdem zur Optimierung des Kohlenstoff/Stickstoffverhältnisses in der Flüssigphase verwendet wer-

Eine erfindungsgemäße Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens ist in Unteranspruch 18 angegeben und besteht im wesentlichen aus einem ersten Reaktionsbehälter, einem zweiten Reaktionsbehälter und eias ner beide Behälter verbindenden Leitung zur Beförderung des Güllegemisches.

Der erste Behälter, in dem die Befreiung (Strippung) von Stickstoff stattfindet, ist mit einer Zuführleitung für

44 44 032 DE

Mikroluftbläschen an seinem unteren Ende und jeweils mit einer Zuführleitung für die Gülle und für den Kalk verbunden, wobei sich die Austrittsöffnungen der Zuführleitungen in einem oberen Bereich des ersten Behälters befinden. Ferner weist der erste Behälter eine mit seinem oberen Ende verbundene Austrittsleitung für das Ammoniak, eine Rührvorrichtung und eine pH-Son-

de auf. Im zweiten Behälter ist eine relativ kleine Reaktionstrennkammer vorgesehen, deren Volumen höchstens 10 15% des Volumens des Behälters ausmacht, vorzugsweise jedoch ein Volumen zwischen 2,5 und 5% des Behältervolumens aufweist. Sie ist mit getrennten Zuführleitungen für Güllegemisch, mit Luft angereichertes Wasser und für Flockungsmittel versehen. Vorzugswei- 15 se sind insbesondere die Zuführleitungen für Flockungsmittel und das mit Luft angereicherte Dispersionswasser mit einer geeigneten Dosiervorrichtung gekoppelt. Es ist daher möglich, je nach Art, Konzentration usw. male Flotationswirkung zu erreichen. Es läßt sich je nach Beschaffenheit der Gülle nicht verhindern, daß auch Sinkstoffe vorhanden sind, die nicht flotiert werden. Daher sieht eine Ausgestaltung der Erfindung vor. daß sich der Behälter trichterförmig verjüngt und einen 25 Auslaß aufweist für das Sediment. Durch Reduzierung der Luftanreicherung des Dispersionswassers bzw. Absperrung des Dispersionswasserzuflusses kann die Sedimentierung sogar verstärkt werden.

Insbesondere, wenn das Güllegemisch gemäß einer 30 Ausgestaltung der Erfindung gegen eine Praliplatte strömt, wird in der Reaktionstrennkammer eine sehr gute Vermischung des eingeleiteten Güllegemisches mit intensiver Koagulation und intensiver Anlage von Luftbläschen erhalten. Dabei ist es von Vorteil, wenn die 35 Einleitung des Güllegemisches oberhalb der Vermischung von mit Luft angereichertem Wasser und Flokkungsmittel stattfindet. So wird die Zuleitung für das Güllegemisch vorzugsweise von oben in die Reaktionstrennkammer eingeführt.

Für den Ablauf der beschriebenen Vorgänge ist es von Bedeutung, auf welchem Niveau sich die Reaktionstrennkammer befindet. Daher sieht eine Ausgestaltung der Erfindung vor, daß die Reaktionstrennkammer in der Höhe verstellbar ist. Die Aufhängung und Verstel- 45 lung der Reaktionstrennkammer im Gefäß läßt sich auf einfache Weise bewerkstelligen.

Vergleichbare oder ähnliche Ergebnisse lassen sich erzielen, wenn die Reaktionstrennkammer so ausgebildet ist, daß ihr Mantel nach oben und/oder nach unten 50 verlängerbar ist.

Die aufkonzentrierten Feststoffe werden nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung vorzugsweise über eine dem überlauf angeschlossene Filtervorrichtung geleitet, die nach einer weiteren Ausgestaltung der 55 Erfindung ein Siebband enthalten kann. Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung werden auch die sich am Boden des Behälters absetzenden Feststoffe zur Filtervorrichtung geleitet, um gemeinsam mit den aufgeschwemmten Stoffen einer weiteren Aufbereitung zu- 60 geführt zu werden. Das vorzugsweise verwendete Siebband wird nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung taktweise betrieben, was den Energieverbrauch weiterhin beschränkt.

Die Ableitung überschüssigen Klarwassers erfolgt 66 nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung mit Hilfe eines nach dem Heberprinzip arbeitenden Ablaufmahai mie Lliffe der Veränderung des Niveaus der

Auslaufhöhe auch das Niveau im Behälter eingestellt werden kann. Auch die Eintauchtiefe des Ablaufrohrs ist nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung vorzugsweise verstellbar.

In dem zweiten Reaktionsbehälter kann Gülle unterschiedlicher Dicke über eine große Bandbreite aufkonzentriert werden, da der Behälter als Flotierer und auch zusätzlich als Sedimentierer arbeiten kann. Die Betriebsweise hängt neben der Beschaffenheit der Gülle von der Zuführung von Flockungsmittel, mit Luft angereichertem Dispersionswasser und von Strömungsverhältnissen im Behälter ab. Die Strömungsverhältnisse können zum einen durch die Art der Einführung der Medien und durch weitere konstruktive Mittel beeinflußt werden, nicht zuletzt auch durch die Höhenlage der Reaktionstrennkammer im Behälter.

Die für die Beförderung des Gülle/Kalkgemisches vom ersten in den zweiten Behälter vorgesehene Leitung ist mit der Zuführleitung für das Güllegemisch des der Gülle eine Anpassung vorzunehmen, um eine opti- 20 zweiten Behälters verbunden. Je nach Anordnung der Behälter kann die Leitung eine Pumpe zur Beförderung des Gemisches aufweisen, vorzugsweise enthält sie ferner Vorrichtungen zur Zugabe von Eisensalz und zum Mischen und eine pH-Sonde zum Messen des pH-Wertes des Gemisches nach der Eisensalzzugabe.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung erfordert ein Minimum an Energie. Es sind Pumpen erforderlich für die Zuführung der Gülle, des Flockungsmittels und des Dispersionswassers, ohne daß ein hoher Druck aufzubau-

Gemäß einer Ausgestaltung der Erfindung kann die Vorrichtung auf einer mobilen, fahrbaren Plattform/ Hänger montiert sein. Alternativ kann sich die Vorrichtung in einem Container befinden. Diese Ausgestaltung der Vorrichtung nach der Erfindung erlaubt einen mobilen Einsatz und in bezug auf den Einsatzort flexible Verwendung. So kann sie vorübergehend zu gewünschten Zeiten in Tiere haltenden Betrieben aufgestellt werden, um die im Zeitraum davor angefallene Gülle auf

zubereiten. Zur Austestung des erfindungsgemäßen Verfahrens wurden folgende Laboruntersuchungen angestellt. Gillle wurde zur Feststellung der Ausgangsbedingungen in bezug auf den Trockensubstanzgehalt und mit Dr. Lange-Kilvettentests auf NH4-Stickstoff, PO4-Phosphor, den CSB-Wert und den pH-Wert untersucht. Folgende Ausgangsbedingungen lagen vor:

pH:7.4 CSB_{unfüt}: 20 000 mg/l NH4-N: 2400 mg/l PO4-P: 3,84 mg/l TS: 1,04%.

Anschließend wurden Gülle unter Rühren auf pH 9,5 aufgekalkt. Dann wurde Salz von dreiwertigem Eisen in die Gille eingebracht und der pH-Wert auf 7,0 abgesenkt. Durch eine Polymerzugabe wurden die festen Bestandteile koaguliert und über ein Sieb (0,15 mm) abgesieht. Vom ausgesiehten Feststoff wurde eine Trokkensubstanzgehaltsbestimmung gemacht. Das abgeschiagene Wasser wurde aufgeteilt. Ein Teil wurde auf NH4-Stickstoff, NO3-Stickstoff, PO4-Phosphor und den CSB-Wert hin untersucht. Ein zweiter Teil wurde einer weiteren Behandlung mit PAC unterzogen, ein dritter Teil offen an der Luft stehen gelassen, um CSB-Abbau-prozesse zu beobachten. Im Überstand wurde der CSB-Wert hestimmt. Es wurden folgende Endbedingungen gemessen:

pH: 7,4 CSB_{onfilc}: 2900 bis 3100 mg/l NH₄-N: 12 bis 16 mg/l NO₃-N: 4,5 mg/l PO₄-P: < 0,05 mg/l TS: 10%.

Chemische Nachbehandlung des abgeschlagenen 10 Wassers mit PAC ergab einen CSB_{mill}-Wert von 2500 mg/l. O'ffen an der Luft stehen gelassenes abgeschlagenes Wasser hatte nach sieben Tagen einen CSB_{mill}-Wert von 2700 mg/l.

5

Die Laborwerte zeigen eine Volumenreduktion der 15 Güllemasse um einen Faktor 10 und ferner, daß der PO4-Phosphorgehalt in der abgetrennten flüssigen Phase auf einen nicht nachweisbaren Wert (< 0,05 mg/l nach Dr. Lange Test LCU 349) der NH-Schickstoffgehalt um 99,5% und der CSB-Wert um bis zu 87% redu-ziert werden konnten.

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung wird nachfolgend anhand von Zeichnungen näher erläutert.

Fig. 1 zeigt übersichtsmäßig die Anordnung einer Vorrichtung zur Durchführung des erfindungsgemäßen 25 Verfahrens

Fig. 2 zeigt sehr schematisch einen ersten Reaktionsbehälter und einen Teil einer zu einem zweiten Reaktionsbehälter führenden Leitung teilweise im Schnitt.

Fig. 3 zeigt sehr schematisch einen zweiten Reak- 30 tionsbehalter teilweise im Schnitt.

Fig. 4 zeigt sehr schematisch eine Anbringung einer Vorrichtung auf einer fahrbaren Plattform.

Aus Fig. 1 sind die einzelnen Schritte bei der kontinuierlichen Aufbereitung von Gülle ersichtlich. An einem 35 oberen Ende eines ersten Reaktionsbehälters 4 werden diesem Gülle A und Kalkmilch B zugeführt. Am tiefsten Punkt des Behälters 4 werden Mikroluftbläschen C eingeperkt. Entweichendes Ammoniak D wird aus dem Behälter 4 abgeführt und in einem Behältnis 6 aufgefangen. 40 Das von Stickstoff befreite Gülle/Kalkgemisch E wird in eine Reaktionstrennkammer 8 eines zweiten Reaktionsbehälters 10 befördert. Bevor das Gemisch in die Reaktionstrennkammer 8 gelangt, wird ihm Eisen F zugeführt. In die Reaktionstrennkammer 8 werden zur Flota- 45 tion Polymere G und Dispersionswasser H geleitet. An einem oberen Ende des zweiten Reaktionsbehälters werden aufschwimmende Feststoffe I abgeführt. Flüssigkeit I aus der gereinigten Flüssigphase wird etwa auf der Höhe der Reaktionstrennkammer 8 abgeführt.

In Fig. 2 ist der erste Reaktionsbehälter 4 zu orkennen, der im Querschnitt kreiurund oder polygonal sein
kann. Er verjüngt sich nach oben bei 12 und nach unten
bei 14 konisch. Die Gille wird über eine Leitung 16 in
den Reaktionsbehälter 4 geführt. Die Zulaufmenge der 36
Gille wird durch eine entsprechende Armatur 18 in der
Leitung 16 eingestellt. Die Kalminlich wird ebenfalls von
oben über eine Weitere Leitung 20 in den Behälter 4
geführt und die Zulaufmenge durch eine entsprechende
Armatur 22 in der Leitung 20 eingestellt. Eine Leitung 60
24 zur Zuführung von Luft besitzt am tiefsten Punkt des
Behälters 4 eine Austrittsöffnung 26, durch die Mikrolufbläschen in den Behälter einszeperit werde inspereit werde.

In der Mitte des Behälters 4 ist ein Rührer 28 angeordnet, der von einem Motor 30 angetrieben ist. Außerdem ist etwa in der Mitte des Behälters 4 eine pH-Sonde 32 angebracht, die mit einer Kontrolleinheit 34 an der Außenwand des Behälters verbunden in

Am Nochsten Punkt des Behälters 4 befindet sich eine Austritusffinung 36 für entweichendes Ammoniak, die über eine Rohrleitung 37 mit einem geschlossenen Behältens 6 verbunden ist, das Schwefelsture 40 enthält. 3 Am unteren Ende des Behälters 4 int eine mit einer Rohrleitung 42 verbundene Austritusffinung 44 für die Gülle. In der Rohrleitung 42 ist nahe der Austritusffrung 44 her hauf verbung 44 eine Armatur 48 zur Regulierung der Ablaufmenge der Gülle. In der Rohrleitung 42 befinden sich 6 ferner eine Armatur 48 zur dosierten Zugabe von Eisen, in FileBrichtung dahinter eine Mischpumpe 50 und eine pH-1-Meßeinheit 52.

In Fig. 3 ist der zweite Reaktionsbehälter 10 zu erkennen, der im Ouerschnitt kreisrund oder polygonal sein kann. Er verjüngt sich nach oben bei 56 und nach unten bei 58 konisch. Mittels einer durchlässigen Ouerwand 60 ist koaxial eine rohrartige Führung 62 gehalten, die ebenfalls durchlässig oder flüssigkeitsdicht sein kann. Sie dient zur Halterung und Führung eines Rohrabschnitts 64, der eine Reaktionstrennkammer 8 bildet. In die Reaktionstrennkammer 8 mündet eine Leitung 68. die mit einer Vorrichtung 70 zur Anreicherung von Wasser und zum dosierten Eintragen in die Leitung 68 dient. Unterhalb der Leitung 68 mündet in die Reaktionstrennkammer 8 eine weitere Leitung 72, die mit einer Dosierpumpe 74 für Flockungshilfsmittel verbunden ist. Oberhalb der Einmündungen der Leitungen 68, 72 ist in der Reaktionstrennkammer 8 eine Anströmplatte 76 angeordnet, die genügend Abstand zur Innenwandung des Rohrstücks 64 hat. Gegen diese strömt das Güllegemisch, das über eine koaxiale Leitung 78 von oben zugeführt wird. Die Zulaufmenge des Güllegemisches wird durch eine entsprechende Armatur 80 in der Leitung 78 eingestellt. Die beschriebenen Aggregate 70, 74 befinden sich in einem Kasten 82 an der Außenseite des Behälters 10. Auf dem Kasten befindet sich ein Schaltkasten 84.

Ein Ablaufohr 86 tuucht von ohen in den Behälter 10 ein und endet etwa in Höhe der Reaktionstrennkammer.

8. Eine nach unter weisende Abzweigung 86 außerhalb des Behälter 10 ermögliche Abzweigung 86 außerhalb des Behälter 10 ermögliche Abzweigung 86 außerhalb des Behälter 10 ermögliche Abzweigung 86 außerhalb des Pohres Mehrer ist. Die Veränderbachteit sin dein in einzelnen angedeuten 10 erwick 10 erwic

Das obere Ende des Behälters 10 bildet bei 90 einen Überlauf, der über einen Kanal 92 mit einer Filtervorrichtung 94 verbunden ist, in der ein Siebband 96 in einem nach oben offenen Kasten 98 mit Hille eines nicht oben offenen Kasten 98 mit Hille eines nicht gezeigten Antriebsmotors angetrieben ist. Das Filtrat der Filtervorrichtung 94 trit bei 100 aus dem Kasten 98 aus, während die aufkonzentrierten Feststoffe bei 102 das Siebband 96 verlassen, wobel letzteres durch einen Abstreifer 104 gereinigt wird. Bei 106 ist im übrigen noch eine Siebbandspüllung angedeutet.

Eine Rohrleitung 108 verbindet den unteren Bereich 58 des Behälters 10 mit der Oberseite des Siebbandes 58 in der Nähe der Zuführstelle des Kanais 92. In der Leitung 108 ist eine Absperrarmatur 110 angeordnet.

6 Der Kasten 98 ist bei 112 nn der Außenseite des Behälters 10 angelenkt und wird mit Hilfe eines Seils bzw. Kette 114, das mittig oben am Kasten angreift und am anderen Ende mit dem oberen Teil 56 des Behälters verbunden ist, in seiner gezeigten Lage gehälten.

Unterhalb des Auslasses 90 ist ein Rührer 116 angeordnet, der von einem Motor 118 angetrieben ist.

Die in Fig. 3 gezeigte Vorrichtung arbeitet wie folgt. Die Gülle wird über die Leitung 78 in die Reaktions-

DE 44 44 032 C1

trennkammer 8 eingerragen. Durch den Eintrag von Flockungshilfsmittel über die Leitung 68 in einer vorgegebenen Menge erfolgt die gewünschte Koagulation und durch die Einleitung von Dispersionswasser über die Leitung 68 die Anlagerung von Luft, so daß ein 3 Aufschwimmen der Feststoffe erfolgt mit einer Verdichtung im oberen Bereich 56 des Behälters 10. Die aufkonzentrierten Feststoffe gelangen dann über den Auslauf 90 zum Kanal 92 und auf das Siebband 65. Falls Sediment auftritt, wird es über die Leitung 108 ebenfalls dem 30 Siebband 65, das taktweise arbeitet, zugeführ.

Klarwasser wird über das nach dem Heberprinzip

arbeitende Rohr 86 entfernt.

In Fig. 4 ist die gesamte Vorrichtung auf einem Anhänger 120 montiert, wobei die Reaktionsbehälter 4, 10 15 nebeneinander angeordnet sind. In dieser Anordnung kann die Aufbereitungsvorrichtung einfach und schnell transportiert und mit hoher Flexibilität an verschiedenen Ortne eingesetzt werden.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Trennung von Gülle in eine feste und eine flüssige Phase durch Zugabe von Kalk zur Befreiung der Gülie von Ammoniak-Stickstoff, Zu- 25 gabe eines Eisensalzes zur Fällung von Orthophosphat und Zugabe von Polymeren zur Koagulation von partikulären Bestandteilen, dadurch gekennzeichnet, daß die Gülle kontinuierlich und unverdünnt in zwei Verfahrensstufen bei geringem 30 Platzbedarf verarbeitet wird, wobei in einem ersten Reaktionsbehälter der Kalk zugegeben wird und anschließend das Gemisch aus von Ammoniak-Stickstoff befreiter Gulle und Kalk unter Zugabe des Eisensalzes in einen zweiten Reaktionsbehälter 35 geleitet wird, in dem das Gemisch durch die Zugabe der Polymeren und durch Einleitung von Dispersionswasser der Flotation unterworfen und eine Trennung in die feste und die gereinigte flüssige
- Phase vorgenommen wird.

 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß durch die Zugabe des Kalkes der pH-Wert der Gülle auf 9.5 ansehoben wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Kalk in Form von Kalkmilch 45 zugegeben wird.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß bei der Befreiung von Ammoniak-Stickstoff ein Entweichen des Ammoniaks durch Rühren der Gülle und durch Einperlen yon Mikrolufblischen in die Gülle verstärkt wird.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der aus dem ersten Reaktionsbehälter entweichende Ammoniak über dem Reaktionsbehälter abgefangen wird.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das entweichende Ammoniak in einer Vorlage aufgefangen wird.
- Verfähren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorlage Schwefelsäure ist und das 60 entweichende Ammoniak in Ammoniumsulfat überführt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7. dadurch gekennzelchnet, daß das Gemisch aus Gülle und Kalk über eine Pumpe dem zweiten Reaktionsbehälter zugeführt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Eisensalz in Form

von FeCl₃, FeClSO₄ und/oder FeSO₄ zugegeben wird.

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß durch das Zugeben des Eisensalzes ein pH-Wert von ungefähr 7 für die Weiterverarbeitung des Gillle/Kalkgemisches eingestellt wird.

11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymere in Form von anionischen Polyelektrolyten zugegeben wer-

12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß nach der Trennung in die feste und in die flüstige Phase eine zusätzliche Abschlagung eines großen Teils von in der festen Phase verbliebenem Wasser erfolgt.

Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die feste Phase gesiebt wird.
 Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekenn-

zeichnet, daß die feste Phase zentrifugiert wird.
15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14,
dadurch gekennzeichnet, daß die flüssige Phase einer biologischen und/oder einer chemisch-physikalischen Nachbehandlung unterzogen wird, um den

CSB-Wert zu reduzieren.
16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die feste Phase mit organischen Abfällen verschnitten und kompostiert

wird.

17. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7 und nach
Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß die
durch das Auffangen des Ammoniaks in der Vorlage entstehende Lösung zur Feuchtigkeitsregulierung bei der Kompostierung der festen Phase einresetzt wird.

gesetzwich.

18. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1 mit einem ersten, sich konisch nach unten und oben verjüngenden Reaktionsbehälter (4), einer Zuführleitung (24) für Mikrolutblaschen, die mit dem unteren Ende des Behälters (4) verbunden ist, jeweils einer Zuführleitung für Gülle (16) und für den Kalk (20), wobel sich die Austrittsöffnungen in einem oberen Bereich des Behälters (4) verbunden ist, einer Austrittsleitung (37) für das Ammoniak, die mit dem oberen Ende des Behälters (10) verbunden ist, einer Rührvorrichtung (28) in dem Behälter (4), einer pH-Sonde (32) in dem Behälter (4), einer pH-Sonde (32) in dem Behälter (4), einer pH-Sonde (32)

einem zweiten, sich konisch nach oben verjüngerden Reaktionsbeläter (10), einer im Behäter (10) angsordneten und nach oben und/oder unten offenen Reaktionstremkammer (8), deren Volumen höchstens 15% des Volumens des Behälters (10) att die mit einer Zuführleitung (88) für mit Luft angereichertes Wasser, einer Zuführleitung (72) für die Polymeren und einer Zuführleitung (72) für die Polymeren und einer Zuführleitung (72) für die Polymeren und einer Zuführleitung (73) für des Behälters (10) und einer Abalatietung (86) für Klarwasser, die mit einem unteren Bereich des Behälters (10) verbunden ist,

und einer, einen unteren Bereich des ersten Behälters (4) und die Zufährleitung (78) des zweiten Behälters (10) verbindenden Leitung (42), um das Güle/Kalkgemisch aus dem ersten Behälter (10) in den zweiten Behälter (10) zu leiten, und die verbindende Leitung (42) eine Vorrichtung zur Zuführung des Eisensalzes sufweist.

DE 44 44 032 C1

 Vorrichtung nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß eine Dosiereinrichtung für die Zuführleitung (72) für die Polymeren und/oder für das Dispersionswasser und/oder für die Zuführvorrichtung (48) für das Eisensalz vorgesehen ist.

20. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 und 19, dadurch gekennzeichner, daß in der Reaktionstrennkammer (8) eine Pralipiatre (76) oberhalb des Eintritts für das Dispersionswasser und die Polymeren angeordnet ist, gegen die das eingeleitete Gülle/Kalkeenisch anströmt.

21. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktionstrennkammer (8) in der Höhe verstellbar ist.

22. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 bis 15 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktionstrennkammer (8) nach oben und/oder nach unten verlängerbar ist.

 Vorrichtung nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktionstremnkammer (8) 20 als Rohrabschnitt (64) in einem dieses umgebenden Führungsrohr (62) verschiebbar angeordnet ist.

24. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß der zweite Behälter (10) sich nach unten trichterförmig verjüngt und 25 der trichterförmige Abschnitt (58) einen Auslaß für Sediment aufweist.

 Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß das Volumen der Reaktionstrennkammer (8) 2,5 bis 5% des Volumens des Behälters (10) ist.

26. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 25, dadurch gekennzeichnet, daß an dem Überlauf (90) des zweiten Behälters (10) eine Filtervorrichtung (94) angeschlossen ist.

27. Vorrichtung nach Anspruch 24 und 26, dadurch gekennzeichnet, daß das Sediment ebenfalls der Fültervorrichtung (94) zuführbar ist.

28. Vorrichtung nach Anspruch 26 oder 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Filtervorrichtung (94) ein 40

Siebband (96) aufweist.

29. Vorrichtung nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß der Antrieb des Siebbandes (96)

taktweise einschaltbar ist.
30. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 45
29, dadurch gekennzeichnet, daß ein nach dem Heberprinzip arbeitendes Ablaufrohr (86) die Ablauf-

leitung bildet.

31. Vorrichtung nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß die Auslaufhöhe des Ablaufrohrs so (86) verstellbar ist.

32. Vorrichtung nach Anspruch 30 oder 31, dadurch gekennzeichnet, daß die Eintauchtiefe des Ablaufrohrs (86) verstellbar ist.

33. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 53 32, dadurch gekennzeichnet, daß die Austrittsteitung (37) für das Ammoniak mit einem die Vorlage enthaltenden Behältnis (6) verbunden ist.

34. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 33, dadurch gekennzeichnet, daß die den ersten Besohliter (4) und den zweiten Behälter (10) verbindende Leitung (42) eine Pumpe (50) zur Beförderung des Gülle/Kalkgemisches enthält.

35. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 34, dadurch gekennzeichnet, daß die den ersten Besilhiter (4) und den zweiten Behälter (10) verbindende Leitung (42) eine Vorrichtung zum Mischen nach der Eisensalzugaße enthält.

10

36. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 33, dadurch gekennzeichnet, daß die den ersten Behäter (54) und den zweiten Behälter (10) verbindende Leitung (42) eine pH-Sonde (52) zum Messen des pH-Wertes des Gemisches nach der Eisensalzzugabe enthäte.

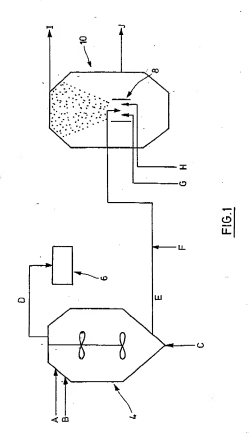
 Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis
 dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung auf einer mobilen Plattform montiert ist.

Hierzu 3 Seite(n) Zeichnungen

...............

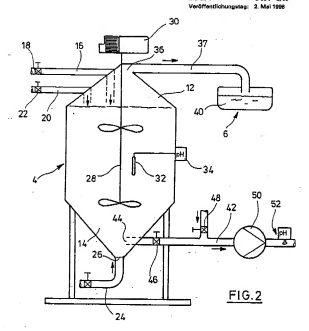
Int. Cl.6: Veröffentlichungstag: 2. Mai 1996

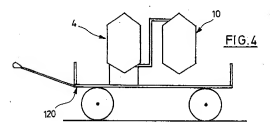
C 05 F 3/00



ZEICHNUNGEN SEITE 2

Nummer: · Int. Cl.⁸: DE 44 44 032 C1 C 05 F 3/00





ZEICHNUNGEN SEITE 3

Nummer: DE 44 44 032 0 Int. Cl.⁶: C 05 F 3/00 Veröffentlichungstag: 2. Mai 1896

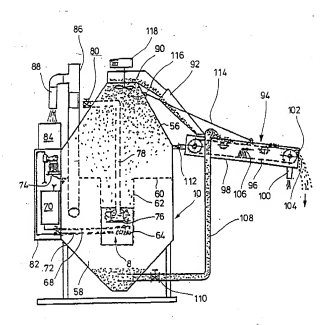


FIG.3